







Aqueous dispersion of low-solubility UV-absorbers.

Patent number: EP0474595
Publication date: 1992-03-11
Inventor: JOELLENBECK MARTIN DR (DE); REINEHR DIETER DR (DE); BURDEŞKA KURT DR (CH)
Applicant: CIBA GEIGY AG (CH)
Classification:
- **International:** D06M13/352; D06P1/642; D06P1/651; D06M13/00; D06P1/64; (IPC1-7): C09B67/46; D06M13/358; D06P1/642
- **European:** D06M13/352; D06P1/642L; D06P1/651B2
Application number: EP19910810661 19910820
Priority number(s): CH19910000605 19910228; CH19900002790 19900828

Also published as:

 J P5194931 (A)
 E P0474595 (B1)

Cited documents:

 E P0345219
 US 3629192
 DE 2536335
 F R2546544

Report a data error here

Abstract of EP0474595

Stable aqueous dispersions of UV-absorbing benzotriazole compounds containing (a) 5 to 50 per cent by weight of a benzotriazole compound of the formula in which X1, X2 and the rings A and B have the meaning or substitution given in claim 1, (b) 0 to 18 per cent by weight of an anionic compound and (c) 0 to 18 per cent by weight of a non-ionic compound, with the proviso that of the components (b) and (c) at least one must be present. These dispersions are excellent compositions for improving the light fastness of dyeings on synthetic fibres, in particular polyester fibres or acid-modified polyester fibres.

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

THIS PAGE BLANK (USPTO)



Europäisches Patentamt

(19)

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) Veröffentlichungsnummer : **0 474 595 A1**

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer : 91810661.8

(51) Int. Cl.⁵ : **D06P 1/642**, D06M 13/358,
C09B 67/46

(22) Anmeldetag : 20.08.91

(30) Priorität : 28.08.90 CH 2790/90
28.02.91 CH 605/91

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung :
11.03.92 Patentblatt 92/11

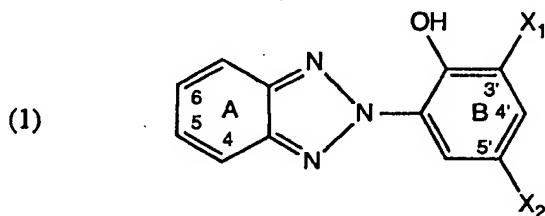
(84) Benannte Vertragsstaaten :
CH DE ES FR GB IT LI SE

(71) Anmelder : **CIBA-GEIGY AG**
Klybeckstrasse 141
CH-4002 Basel (CH)

(72) Erfinder : Jöllenbeck, Martin, Dr.
Guntramstrasse 39
W-7800 Freiburg (DE)
Erfinder : Reinehr, Dieter, Dr.
Wolfsheule 10
W-7842 Kandern (DE)
Erfinder : Burdeska, Kurt, Dr.
Laufenburgerstrasse 30
CH-4058 Basel (CH)

(54) **Wässrige Dispersion schwerlöslicher UV-Absorber.**

(57) Wässrige stabile Dispersionen von UV-absorbierenden Benzotriazolverbindungen enthaltend
(a) 5 bis 50 Gewichtsprozent einer Benzotriazolverbindung der Formel



worin X_1 , X_2 und die Ringe A und B die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung bzw. Substitution haben,

(b) 0 bis 18 Gewichtsprozent einer anionischen Verbindung und

(c) 0 bis 18 Gewichtsprozent einer nichtionischen Verbindung, mit der Massgabe, dass von den Komponenten (b) und (c) mindestens eine vorhanden sein muss.

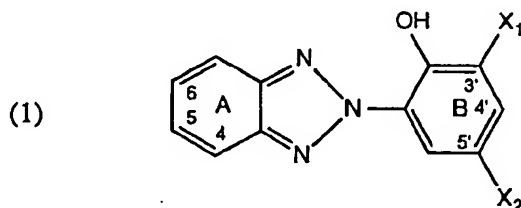
Diese Dispersionen sind ausgezeichnete Mittel zum Verbessern der Lichtechtheit von Färbungen auf Synthesefasern insbesondere Polyesterfasern oder säuremodifizierten Polyesterfasern.

EP 0 474 595 A1

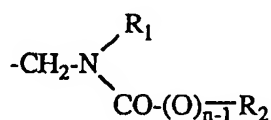
Wässrige Dispersion schwerlöslicher UV-Absorber

Die vorliegende Erfindung betrifft eine wässrige Dispersion von schwerlöslichen UV-Absorbern und ihre Verwendung beim Färben von Synthefasern, insbesondere Polyesterfasern oder säuremodifizierten Polyesterfasern.

Die erfindungsgemässe wässrige Dispersion ist dadurch gekennzeichnet, dass sie (a) 5 bis 50 Gewichtsprozent einer Benzotriazolverbindung der Formel



worin einer der Substituenten X_1 und X_2 Wasserstoff bedeutet oder X_1 und X_2 unabhängig voneinander Wasserstoff oder die Gruppe



darstellen, in der

R_1 Wasserstoff, C_1 - C_{10} -Alkyl, C_5 - C_8 -Cycloalkyl, C_7 - C_{10} -Aralkyl oder C_6 - C_{10} -Aryl,

R_2 C_1 - C_{20} -Alkyl, C_2 - C_{17} -Alkenyl, C_5 - C_8 -Cycloalkyl, C_7 - C_{10} -Aralkyl, C_8 - C_{10} -Aralkenyl oder C_6 - C_{10} -Aryl und

n 1 oder 2 bedeuten und sofern $n = 1$ ist,

R_1 und R_2 zusammen mit dem Ringbrückenglied



auch einen ein- oder mehrkernigen stickstoffhaltigen Heterocyclus bilden können und in diesem Falle R_1 -CO- oder unsubstituiertes oder durch C_1 - C_4 -Alkyl substituiertes Methylen und R_2 C_2 - C_4 -Alkylen, C_2 - C_4 -Alkenylen, C_6 - C_{10} -Arylen oder Di-, Tetra- oder Hexahydro- C_6 - C_{10} -Arylen, wobei die freien Valenzen der cyclischen Reste stets ortho zueinander stehen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, Halogen, C_6 - C_{10} -Aryl, C_7 - C_{10} -Aralkyl oder C_5 - C_8 -Cycloalkyl besetzen,

der Ring A in den Stellungen 4, 5 und 6 durch C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, Carboxy, Carbonsäure- C_1 - C_4 -alkylester, Carbonsäureamid, Sulfonsäure- C_1 - C_4 -alkylester, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl oder Halogen und

der Ring B in den Stellungen 3', 4' und 5' durch C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, Halogen, C_6 - C_{10} -Aryl, C_7 - C_{10} -Aralkyl oder C_5 - C_8 -Cycloalkyl substituiert sein kann,

(b) 0 bis 18 Gewichtsprozent einer anionischen Verbindung und

(c) 0 bis 18 Gewichtsprozent einer nichtionischen Verbindung enthält, mit der Massgabe, dass von den Komponenten (b) und (c) mindestens eine vorhanden sein muss.

Vorteilhafterweise enthält die erfindungsgemässe wässrige Dispersion 10 bis 45 Gewichtsprozent der Komponente (a) 0,5 bis 15 Gewichtsprozent der Komponente (b) und 0,5-15 Gew.proz. der Komponente (c). Komponente (a) hat zweckmässigerweise eine Partikelgrösse unter $5 \mu\text{m}$.

Sowohl Komponente (a) als auch die Komponenten (b) und (c) können als Einzelverbindung oder in Form eines Gemisches vorhanden sein.

Stellen die Substituenten R_1 und R_2 C_1 - C_{10} -Alkyl bzw. C_1 - C_{20} -Alkyl dar, so kann es geradkettig oder verzweigt sein, wie z.B. Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, Isobutyl, sek. Butyl, tert. Butyl, Amyl, Isoamyl, tert. Amyl, n-Hexyl, 2-Ethylhexyl, n-Heptyl, n-Octyl, Isooctyl, n-Nonyl, Isononyl, n-Decyl, n-Dodecyl, Heptadecyl, Octadecyl oder Eicosyl.

Bedeutung R_1 und R_2 C_6 - C_{10} -Aryl, dann kann es ein mono- oder bicyclischer aromatischer Rest wie Phenyl oder Naphthyl sein.

Als C_7 - C_{10} -Aralkyl bedeuten R_1 und R_2 z.B. Benzyl, Phenethyl, α -Methylphenethyl oder α,α -Dimethylbenzyl.

Stellen R_1 und R_2 C_5 - C_8 -Cycloalkyl dar, so kann es Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl oder Cyclooctyl sein.

C_2 - C_{17} -Alkenylreste R_2 sind z.B. Vinyl, Allyl, 1-Propenyl, 2-Butenyl, 2-Pentenyl, 2-Hexenyl, 2-Decenyl, 3,6,8-Decatrienyl oder 2-Heptadecenyl.

Stellt R_2 C_8 - C_{10} -Aralkenyl dar, so kann es Styryl oder Cinnamyl sein.

Wenn R_1 und R_2 untereinander verbunden sind und R_1 das Glied $-CO-$ ist, dann bedeutet R_2

– als C_2 - C_4 -Alkylen, Ethylen, Trimethylen oder Tetramethylen, unter Bildung der stickstoffhaltigen Heterocyclen 2,5-Dioxopyrrolidin, 2,6-Dioxopiperidin und 2,7-Dioxoazacycloheptan,

– als C_2 - C_4 -Alkenylen, Vinylen, Propenylen oder Butenylen unter Bildung des Heterocyclen 2,5-Dioxo- Δ^3 -pyrrolin oder 2,3,6,7-Tetrahydro-1H-azepin-2,7-dion;

– als C_6 - C_{10} -Arylen, o-Phenylen oder o-Naphthylen unter Bildung der Heterocyclen 1H-Isoindol-1,3(2H)-dion (Phthalimid) bzw. 2H-Benz[*f*]isoindol-1,3-dion oder

– als Di-, Tetra- oder Hexahydro- C_6 - C_{10} -arylen, Cyclohexadien oder Cyclohexen unter Bildung z.B. der Heterocyclen 3,4-Dihydro-, 3,4,5,6-Tetrahydro- bzw. 3,4,5,6,8,9-Hexahydrophthalimid.

Wenn R_1 und R_2 untereinander verbunden sind und R_1 unsubstituiertes oder durch C_1 - C_4 -Alkyl substituiertes Methylen ist, dann, bei den oben angegebenen Bedeutungen von R_2 , bilden sich anstelle der Dioxo- die entsprechenden Oxoverbindungen.

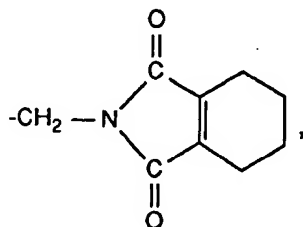
Bevorzugte stickstoffhaltige Heterocyclen sind z.B. Lactame wie Propiolactame, Butyrolactame und ϵ -Caprolactame, 2,5-Dioxopyrrolidin und 3,4-Di-, 3,4,5,6-Tetra- und 3,4,5,6,8,9-Hexahydrophthalimid.

Als Reste aliphatischer Carbonsäuren kommen sowohl solche gesättigter als auch solche ungesättigter Carbonsäuren in Betracht, beispielsweise die Reste der Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Buttersäure, Pentancarbonsäure, Heptancarbonsäure, Nonancarbonsäure, Undecancarbonsäure, Tridecancarbonsäure, Pentadecancarbonsäure oder Heptadecancarbonsäure, die Reste der Halogenfettsäuren, wie z.B. der Chlor- oder Bromessigsäure, der α - oder β -Chlor oder der α - oder β -Brompropionsäure, die Reste der Acrylsäure, Methacrylsäure oder Allyloxyessigsäure.

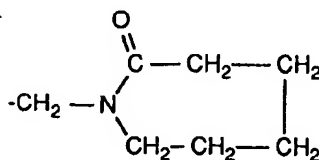
Ist $-COR_2$ der Rest einer cycloaliphatischen, araliphatischen oder aromatischen Carbonsäure, so handelt es sich beispielsweise um die Reste der Cyclohexylcarbonsäure, Phenylessigsäure, Phenoxyessigsäure, Hydrozimtsäure, Zimtsäure, α -Phenylacrylsäure, Benzoesäure, Methylbenzoesäuren oder Chlorbenzoesäuren.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (1) worin von X_1 und X_2 ein X die Gruppe der Formel

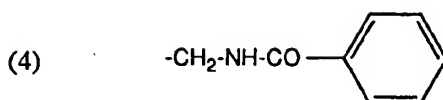
(2)



(3)



oder



und das andere X Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeutet und der Ring A unsubstituiert oder durch Chlor substituiert ist.

Ganz besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (1) worin X_1 die Gruppe der Formel (2), (3) oder (4) und X_2 Methyl bedeuten.

X₁ und X₂ als C₁-C₄-Alkyl- und C₁-C₄-Alkoxyreste sind z.B. Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sek. Butyl, tert. Butyl bzw. Methoxy Ethoxy, n-Propoxy, Isopropoxy, n-Butoxy, sek.-Butoxy oder tert.-Butoxy.

X_1 und X_2 als Halogen sind Chlor oder Brom.

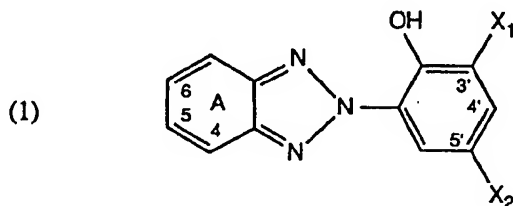
X₁ und X₂ als C₆-C₁₀-Aryl und C₇-C₁₀-Aralkyl sind z.B. Naphthyl oder vorzugsweise Phenyl, bzw. Benzyl, Phenethyl, α-Methylphenethyl oder α,α-Dimethylbenzyl.

Als C₅-C₈-Cycloalkyl stellen X₁ und X₂ Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl oder Cyclooctyl dar.

Der Benzolring A kann in den Stellungen 4, 5 oder 6 z.B. durch Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, Methoxy, Ethoxy oder Butoxy, Chlor oder Brom, Carboxy, Carbomethoxy, Carboethoxy, Carbopropoxy oder Carbobutoxy, gegebenenfalls am Stickstoff aliphatisch, cycloaliphatisch, araliphatisch oder aromatisch substituierte Carbonsäure- oder Sulfonsäureamide, wie Carbonsäure- oder Sulfonsäureamid, -methylamid, -ethylamid, -butylamid, -cyclohexylamid, -benzylamid, -dimethylamid, -diethylamid, -N-methyl-N-cyclohexylamid, -γ-methoxypropylamid, -piperidid oder -morpholid, Methylsulfonyl- oder Ethylsulfonyl substituiert sein. Der Benzolring B kann in den Stellungen 3', 4' und 5' noch durch Methyl, Ethyl, t.-Butyl, Benzyl, Cyclohexyl, oder Phenyl, Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Isopropoxy oder n-Butoxy oder Chlor oder Brom substituiert sein.

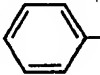
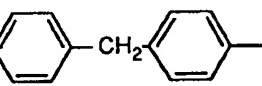
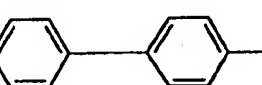
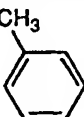
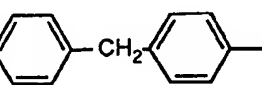
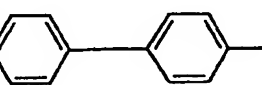
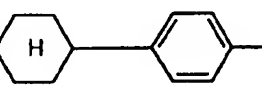
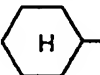
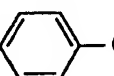
Die Verbindungen der Formel (1) sind zum Teil bekannt oder stellen neue Verbindungen dar. Die neuen können nach an sich bekannten Verfahren hergestellt werden, beispielsweise durch Umsetzung einer entsprechenden in 3'- oder 5'-Stellung substituierbaren 2-(2'-Hydroxyphenyl)-benzotriazolverbindung mit der N-Methylol-verbindung eines Carbonsäureamids oder Urethans (cf. U.S. 4 077 971).

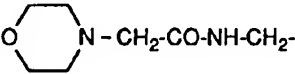
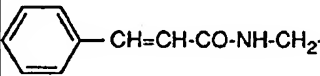
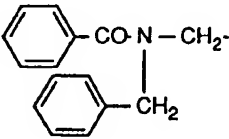
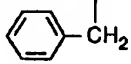
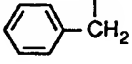
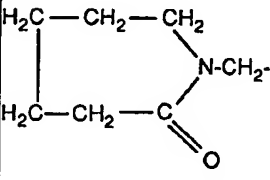
Geeignete Verbindungen der Formel (1)



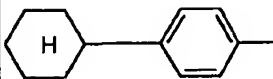
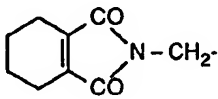
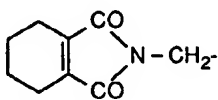
sind z.B. die in der folgenden Tabelle 1 aufgeführten Verbindungen

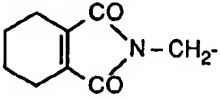
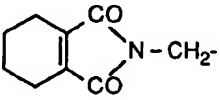
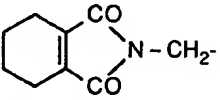
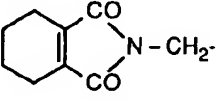
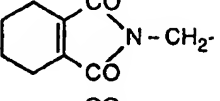
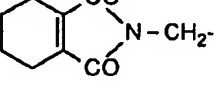
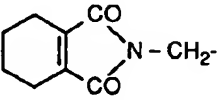
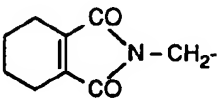
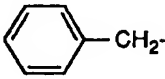
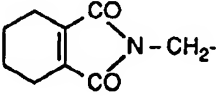
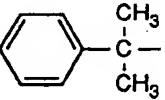
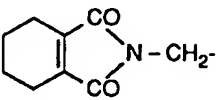
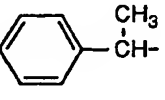
Tabelle 1:

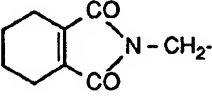
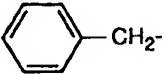
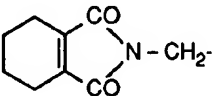
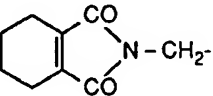
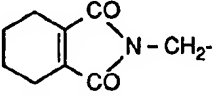
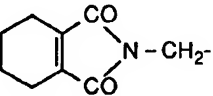
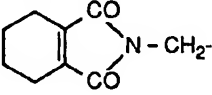
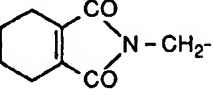
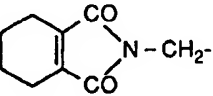
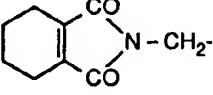
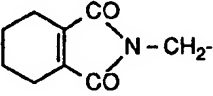
Nr	A () Stellung	X ₁	X ₂	λ_{max} nm	Fp °C
1	-	$\text{CH}_3\text{CH}_2\text{CH}_2\text{-CO-NH-CH}_2\text{-}$	CH_3		217
2	-	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}_3\text{-C-CO-NH-CH}_2\text{-} \\ \\ \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	CH_3		167
3	-	$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{CH}_3\text{-C-CO-NH-CH}_2\text{-} \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	C_5H_{11}	340	
4	-	$\text{C}_{17}\text{H}_{35}\text{-CO-NH-CH}_2\text{-}$	CH_3O	356	
5	-		CH_3		235
6	-	$\begin{array}{c} \text{C}_2\text{H}_5 \\ \\ \text{CH}_3\text{-(CH}_2\text{)}_3\text{-CH-CO-NH-CH}_2\text{-} \end{array}$			172-185
7	-	$\begin{array}{c} \text{C}_2\text{H}_5 \\ \\ \text{CH}_3\text{-(CH}_2\text{)}_3\text{-CH-CO-NH-CH}_2\text{-} \end{array}$			193
8	-		CH_3		182
9	$(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{N-SO}_2\text{-(5)}$	$\text{ClCH}_2\text{CO-NH-CH}_2\text{-}$	CH_3		146
10	-	$\text{ClCH}_2\text{CO-NH-CH}_2\text{-}$			185
11	-	$\text{ClCH}_2\text{CO-NH-CH}_2\text{-}$			206-207
12	-	$\begin{array}{c} \text{C}_2\text{H}_5 \\ \\ \text{CH}_3\text{-(CH}_2\text{)}_3\text{-CH-CO-NH-CH}_2\text{-} \end{array}$			192
13	-		CH_3		218
14	-		CH_3		227
15	Cl(5)	$\text{CH}_2=\text{CH-CO-NH-CH}_2\text{-}$	CH_3		226-228

Nr	A () Stellung	X ₁	X ₂	λ_{max} nm	Fp °C
16	-	$\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CO}-\text{NH}-\text{CH}_2-$	CH_3		203
17	-	$\text{CH}_2=\text{CH}-\text{CO}-\text{NH}-\text{CH}_2-$	Cl		225
18	-	$\text{C}_4\text{H}_9\text{O}-\text{CH}_2-\text{CO}-\text{NH}-\text{CH}_2-$	CH_3		132
19	-	 $\text{N}-\text{CH}_2-\text{CO}-\text{NH}-\text{CH}_2-$	CH_3		146
20	-	 $\text{CH}=\text{CH}-\text{CO}-\text{NH}-\text{CH}_2-$	CH_3	341	
21	-	 $\text{CO}-\text{N}-\text{CH}_2-$ CH_2-	CH_3		137
22	-	$\text{CH}_3-\text{CO}-\text{N}-\text{CH}_2-$  CH_2-	CH_3		133
23	-	$\text{C}_9\text{H}_{19}\text{CO}-\text{N}-\text{CH}_2-$  CH_2-	CH_3	343	
24	-	$\text{CH}_3-\text{CH}-\text{CO}-\text{NH}-\text{CH}_2-$ COOC_4H_9	CH_3	342	
25	-	$\text{CH}_2=\text{C}-\text{CO}-\text{NH}-\text{CH}_2-$ CH_3	CH_3		176
26	-	$\text{CH}=\text{CH}-\text{CO}-\text{NH}-\text{CH}_2-$ COOH	CH_3		176
27	$\text{CH}_3\text{SO}_2-(5)$		CH_3	360	

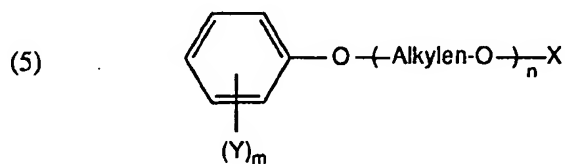
Nr	A () Stellung	X ₁	X ₂	λ_{\max} nm	Fp °C
28	-COOH(5)	$\begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 \\ \quad \quad \quad \\ \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{C} - \text{N-CH}_2^- \\ \quad \quad \quad \parallel \\ \quad \quad \quad \text{O} \end{array}$	CH ₃		>270
29	C ₄ H ₉ O- (5)	$\begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 \\ \quad \quad \quad \\ \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{C} - \text{N-CH}_2^- \\ \quad \quad \quad \parallel \\ \quad \quad \quad \text{O} \end{array}$	CH ₃	349	
30	-	$\begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{CH}_2 - \text{CO-NH-CH}_2^- \\ \\ \text{COOH} \end{array}$	CH ₃		231
31	-	$\begin{array}{c} \text{H}_2\text{C} - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 \\ \quad \quad \quad \\ \text{H}_2\text{C} - \text{CH}_2 - \text{C} - \text{N-CH}_2^- \\ \quad \quad \quad \parallel \\ \quad \quad \quad \text{O} \end{array}$	CH ₃		150
32	CH ₃ O (5) CH ₃ (6)	H	$\begin{array}{c} \text{H}_2\text{C} - \text{CH}_2 - \text{CH}_2 \\ \quad \quad \quad \\ \text{H}_2\text{C} - \text{CH}_2 - \text{C} - \text{N-CH}_2^- \\ \quad \quad \quad \parallel \\ \quad \quad \quad \text{O} \end{array}$	345	
33	CH ₃ O (5) CH ₃ (6)	H	CH ₂ =CH-CO-NH-CH ₂ - (5)		148
34	CH ₃ O (5) CH ₃ (6)	H	ClCH ₂ -CO-NH-CH ₂ - (5)	344	
35	-	$\begin{array}{c} \text{CH}_3\text{CON-CH}_2^- \\ \\ \text{CH}_3 \end{array}$	CH ₃		134
36	-	$\begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{CO} \\ \quad \quad \quad \\ \text{CH}_2 - \text{CO} \end{array} \text{N-CH}_2^-$	CH ₃	342	

Nr	A () Stellung	X ₁	X ₂	λ _{max} nm	Fp °C
37	-	$\begin{array}{c} \text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-CO-N-CH}_2\text{-} \\ \\ \text{C}_4\text{H}_9 \end{array}$	CH ₃	343	
38	-	$\begin{array}{c} \text{CH}_3\text{-CO-N-CH}_2\text{-} \\ \\ \text{C}_8\text{H}_{17} \end{array}$	CH ₃	344	
39	-	$\begin{array}{c} \text{CH}_3\text{-CH}_2\text{-CH}_2\text{-CO-N-CH}_2\text{-} \\ \\ \text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$	CH ₃	343	
40	-	$\begin{array}{c} \text{C}_4\text{H}_9\text{-S-CO-C}_2\text{H}_4\text{-O-CO-N-CH}_2\text{-} \\ \\ \text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$	CH ₃	342	
41	-	$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5\text{-CH}_2\text{-O-OC-N-CH}_2\text{-} \\ \\ \text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$	CH ₃	343	
42	-	$\begin{array}{c} \text{C}_6\text{H}_5\text{-O-OC-N-CH}_2\text{-} \\ \\ \text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$	CH ₃	344	
43	-	$\begin{array}{c} \text{CH}_3\text{OOC-N-CH}_2\text{-} \\ \\ \text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$	CH ₃		138
44	CH ₃ (4) CH ₃ (6)	C ₈ H ₁₇ OOC-NH-CH ₂		343	
45	-		CH ₃		170,2
46	Cl (5)		CH ₃		179

Nr	A () Stellung	X ₁	X ₂	λ_{\max} nm	Fp °C
47	-		tert-C ₄ H ₉		172
48	Cl (5)		tert-C ₄ H ₉		181
49	-		n-C ₈ H ₁₇		178
50	Cl (5)		n-C ₈ H ₁₇		183
51	-		n-C ₉ H ₁₉		180
52	Cl (5)		n-C ₉ H ₁₉		184
53	Cl (5)	CH ₃			195
54	-				110
55	-				186
56	-				148

Nr	A () Stellung	X ₁	X ₂	λ_{max} nm	Fp °C
57	Cl (5)				141
58	Cl (5)				185
59	-				175
60	Cl (5)				180
			und in 4'-Stellung CH ₃		
61	-	H			184
62	Cl (5)	i-C ₃ H ₇			190
63	Cl (5)	H			130
			und in 4'-Stellung CH ₃		

Als Komponente (b) kommen Verbindungen in Betracht, die aus der Gruppe der (ba) sauren Ester oder deren Salze von Alkylenoxidaddukten der Formel



worin X den Säurerest einer anorganischen, Sauerstoff enthaltenden Säure, wie z.B. Schwefelsäure oder vorzugsweise Phosphorsäure, oder auch den Rest einer organischen Säure und Y C₁-C₁₂-Alkyl, Aryl oder Aralkyl bedeuten, "Alkylen" für den Ethylenrest oder Propylenrest steht, und

m 1 bis 4 und n 4 bis 50 sind, wobei wenn m 2 bis 4 ist, Y verschiedene Bedeutungen annehmen kann,

(bb) Polystyrolsulfonate,

(bc) Fettsäuretauride,

(bd) alkylierten Diphenyloxid-mono- oder di-sulfonate,

(be) Sulfonate von Polycarbonsäureestern,

(bf) mit einer organischen Dicarbonsäure, oder einer anorganischen mehrbasischen Säure in einen sauren Ester übergeführten Anlagerungsprodukte von 1 bis 60, vorzugsweise 2 bis 30 Mol, Ethylenoxid und/oder Propylenoxid an Fettamine, Fettamide, Fettsäuren oder Fettalkohole je mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen oder an drei- bis sechswertige Alkanole mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen,

(bg) Ligninsulfonate und

(bh) Formaldehyd-Kondensationsprodukte ausgewählt sind.

Der Säurerest X in Formel (5) leitet sich beispielsweise von niedermolekularen Dicarbonsäuren ab, wie z.B. von Maleinsäure, Bernsteinsäure oder Sulfobernsteinsäure, und ist über eine Esterbrücke mit dem Alkylenoxydteil des Moleküls verbunden. Insbesondere leitet sich X jedoch von anorganischen mehrbasischen Säuren, wie Schwefelsäure oder insbesondere Orthophosphorsäure ab.

Der Säurerest X kann als freie Säure oder in Salzform, d.h. z.B. als Alkalimetall-, Erdalkali-, Ammonium-, Amin- oder Fettaminsalz, vorliegen. Beispiele für solche Salze sind Lithium-, Natrium-, Kalium-, Barium-, Magnesium-, Ammonium-, Trimethylamin-, Diethylamin-, Ethanolamin-, Diethanolamin- oder Triethanolaminsalze. Bevorzugt sind Alkalimetallsalze oder vor allem Triethanolaminsalze. Die Mono- bzw. Diethanolaminsalze sowie Amine und Fettamine können noch weiter mit 1 bis 25 Oxalkylen-Einheiten verethert sein.

Stellt der Substituent Y in Formel (5) eine Alkylgruppe dar, so kann sie geradkettig oder verzweigt sein. Beispiele solcher Alkylreste sind Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, Isobutyl, sek. Butyl, tert. Butyl, Amyl, Isoamyl, tert. Amyl, n-Hexyl, 2-Ethylhexyl, n-Heptyl, n-Octyl, Isooctyl, n-Nonyl, Isononyl oder n-Dodecyl.

Y in der Bedeutung von Aralkyl weist vorteilhafterweise insgesamt 7 bis 9 Kohlenstoffatome auf und steht in der Regel für Benzyl, α -Methylbenzyl, α,α -Dimethylbenzyl, β -Phenethyl, α -Tolyloethyl oder Phenisopropyl.

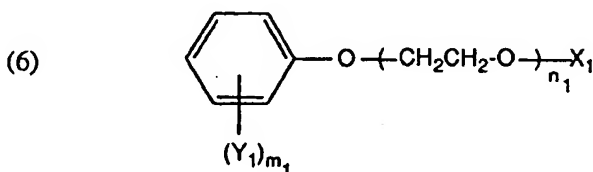
Der Substituent Y in Formel (5) ist vorteilhafterweise C_4 - C_{12} -Alkyl, Benzyl, vorzugsweise C_4 - C_{10} -Alkyl oder besonders α -Methylbenzyl.

Der Substituent Y kann auch verschiedene der angegebenen Bedeutungen annehmen.

n ist bevorzugt 6 bis 30, während m vorzugsweise 1 bis 3 ist.

(Alkylen-O) $_n$ Ketten sind bevorzugt vom Ethylenglykol-, Propylenethylenglykol oder Ethylenpropylen glykol-Typus; besonders bevorzugt ist erstere.

Bevorzugte saure Ester als Komponente (ba) entsprechen der Formel



worin Y_1 C_4 - C_{12} -Alkyl, Phenyl, Toly, Toly- C_1 - C_3 -alkyl oder Phenyl- C_1 - C_3 -alkyl, wie z.B. α -Methyl- oder α,α -Dimethylbenzyl bedeutet, X_1 ein Säurerest ist, der sich von Schwefelsäure oder vorzugsweise Orthophosphorsäure ableitet, und

m_1 1 bis 3 und n_1 4 bis 40 sind, wobei wenn m_1 2 oder 3 ist, Y_1 verschiedene Bedeutungen annehmen kann.

Diese sauren Ester liegen vorzugsweise als Natrium-, Kalium-, Ammonium-, Diethylamin-, Triethylamin-, Diethanolamin- oder Triethanolaminsalze vor.

Die als Komponente (ba) in Frage kommenden sauren Ester der Formel (5) oder (6) werden hergestellt, indem man Alkylenoxid (Ethylenoxid oder Propylenoxid) an eine definitionsgemäss substituierte Phenolverbindung anlagert und das Anlagerungsprodukt mit einer mehrbasischen Sauerstoffsäure oder einem funktionellen Derivat dieser Säure, wie z.B. Säureanhydride, Säurehalogenide, Säureester oder Säureamide in die sauren Ester und gegebenenfalls den erhaltenen sauren Ester in die obengenannten Salze überführt. Als Beispiele dieser funktionellen Derivate seien Phosphorpentoxid, Phosphoroxotrichlorid, Chlorsulfonsäure oder Sulfaminsäure genannt. Sowohl die Alkylenoxidanlagerung als auch die Veresterung können nach bekannten Methoden durchgeführt werden.

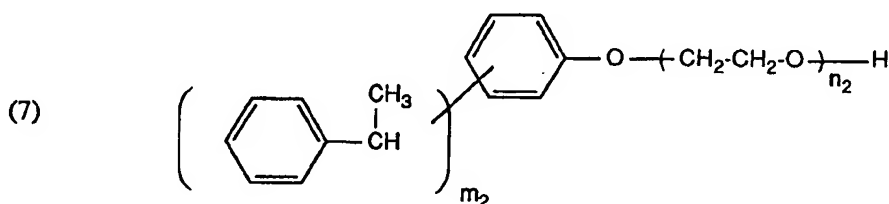
Gut geeignete Komponenten (ba) sind saure Ester oder deren Salze eines Polyadduktes von 4 bis 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol eines Phenols, das mindestens eine C_4 - C_{12} -Alkylgruppe, eine Phenylgruppe, eine Toly-

gruppe, eine α -Tolyethylgruppe, eine Benzylgruppe, eine α -Methylbenzylgruppe oder eine α,α -Dimethylbenzylgruppe aufweist, wie z.B. Butylphenol, Tributylphenol, Octylphenol, Nonylphenol, Dinonylphenol, Orahtophenylphenol, Benzylphenol, Dibenzylphenol, α -Tolyethylphenol, Dibenzyl-(nonyl)-phenol, α -Methylbenzylphenol, Bis-(α -Methylbenzyl)-phenol oder Tris-(α -methylbenzyl)-phenol, wobei diese sauren Ester einzeln oder in Mischung verwendet werden können.

Von besonderem Interesse sind saure Phosphorsäureester der Addukte von 6 bis 30 Mol Ethylenoxid an 1 Mol 4-Nonylphenol, 1 Mol Dinonylphenol oder besonders an 1 Mol von Verbindungen, die durch Anlagerung von 1 bis 3 Mol von Styrolen an 1 Mol Phenole hergestellt werden, wobei die Phosphorsäureester zweckmässigerweise als Gemische der entsprechenden Salze eines Mono- oder Diesters vorhanden sind.

Die Herstellung der Styrolanlagerungsprodukte erfolgt in bekannter Weise vorzugsweise in Gegenwart von Katalysatoren, wie Schwefelsäure, p-Toluolsulfonsäure oder vor allem Zinkchlorid. Als Styrole kommen zweckmässigerweise Styrol, α -Methylstyrol oder Vinyltoluol (4-Methylstyrol) in Betracht. Beispiele für die Phenole sind Phenol, Kresole oder Xylenole.

Ganz besonders bevorzugt als Komponente (ba) sind saure Phosphorsäureester (Mono- und Diester) oder deren Salze von Oxalkylierungsprodukten der Formel



worin m_2 1 bis 3 und n_2 8 bis 30, vorzugsweise 12 bis 20 bedeuten.

Als Beispiele für Oxalkylierungsprodukte der Formeln (6) und (7) seien im einzelnen genannt:

- Oxalkylierungsprodukt mit 18 Ethylenoxideinheiten des Anlagerungsproduktes von 2 Mol Styrol an 1 Mol Phenol

- Oxalkylierungsprodukt mit 18 Ethylenoxideinheiten des Anlagerungsproduktes von 3 Mol Styrol an 1 Mol Phenol

- Oxalkylierungsprodukt mit 27 Ethylenoxideinheiten des Anlagerungsproduktes von 2 Mol 4-Methylstyrol an 1 Mol Phenol

- Oxalkylierungsprodukt mit 17 Ethylenoxideinheiten des Anlagerungsproduktes von 3 Mol 4-Methylstyrol an 1 Mol Phenol

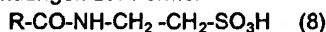
- Oxalkylierungsprodukt mit 18 Ethylenoxideinheiten des Gemisches aus einem Anlagerungsprodukt von 2 Mol Styrol an 1 Mol Phenol und einem Anlagerungsprodukt von 3 Mol Styrol an 1 Mol Phenol

- Oxalkylierungsprodukt mit 13 Ethylenoxideinheiten des Gemisches aus einem Anlagerungsprodukt von 2 Mol Styrol an 1 Mol Phenol und einem Anlagerungsprodukt von 3 Mol Styrol an 1 Mol Phenol

- Oxalkylierungsprodukt mit 18 Ethylenoxideinheiten des Anlagerungsproduktes von 1 Mol Styrol und 1 Mol Isononen an 1 Mol Phenol.

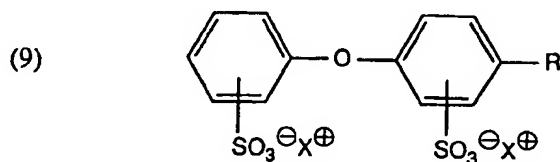
Als Beispiele für die unter (bc) bis (bh) erwähnten anionischen Verbindungen seien genannt:

- als Komponente (bc) z.B. Verbindungen der Formel



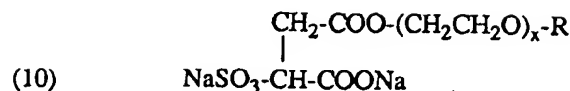
worin R C_{11} - C_{17} -Alkyl ist (vgl. z.B. US-A-4 219 480);

- als Komponente (bd) z.B. Verbindungen der Formel (9)



worin R C_{10} - C_{18} -Alkyl und X Wasserstoff oder Alkalimetall bedeuten;

- als Komponente (be) z.B. Dihexylsulfosuccinate, Di-2-ethylhexylsulfosuccinate, Dioctylsulfosuccinate, Sulfosuccinamide oder Verbindungen der Formel



worin R C₈-C₁₈-Alkyl oder Alkylphenol mit 4 bis 12 C-Atomen im Alkylteil und x 1 bis 10, vorzugsweise 2 bis 4 bedeuten.

– als Komponente (bf) mit z.B. Maleinsäure, Malonsäure, Sulfobernsteinsäure und vorzugsweise Orthophosphorsäure oder insbesondere Schwefelsäure in einen sauren Ester überführten Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid an Fettamine, Fettamide, Fettsäuren oder Fettalkohole oder 3-6-wertige Alkohole;

– als Komponente (bh) z.B. Kondensationsprodukte von Ligninsulfonaten und/oder Phenol und Formaldehyd, Kondensationsprodukte von Formaldehyd mit aromatischen Sulfonsäuren, wie Kondensationsprodukte von Ditolylethersulfonaten und Formaldehyd, Kondensationsprodukte von Naphthalinsulfonsäure und/oder Naphthol- oder Naphthylaminsulfonsäuren mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte von Phenolsulfonsäuren und/oder sulfoniertem Dihydroxydiphenylsulfon und Phenolen bzw. Kresolen mit Formaldehyd und/oder Harnstoff sowie Kondensationsprodukte von Diphenyloxid-disulfonsäure-Derivaten mit Formaldehyd in Betracht.

Als Komponente (bh) sind besonders bevorzugt

– Kondensationsprodukte von Ditolylethersulfonaten und Formaldehyd wie sie z.B. in US-A-4386037 beschrieben sind,

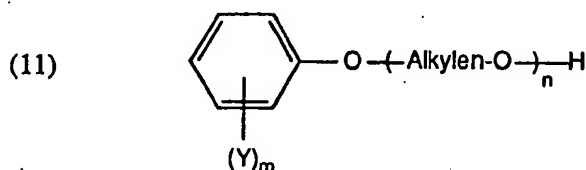
– Kondensationsprodukte von Phenol und Formaldehyd mit Ligninsulfonaten, wie sie z.B. in US-A-3931072 beschrieben sind,

– Kondensationsprodukte von Naphthol-(2)-sulfonsäure-6, Kresol, Natriumbisulfit und Formaldehyd [vgl. FIAT-Report 1013 (1946)], und

– Kondensationsprodukte aus Diphenylderivaten und Formaldehyd wie sie z.B. in US-A-4202838 beschrieben sind.

Der Säurerest der anionischen Verbindungen liegt in der Regel in Salzform, d.h. als Alkalimetall-, Ammonium- oder Aminsatz vor. Beispiele für solche Salze sind Lithium-, Natrium-, Kalium-, Ammonium-, Trimethylamin-, Aethanolamin-, Diethanolamin- oder Triethanolaminsalze.

Als Komponente (c) sind die Verbindungen zu nennen, welche aus der Gruppe der (ca) Alkylenoxidaddukte der Formel



worin Y C₁-C₁₂-Alkyl, Aryl oder Aralkyl bedeutet,

"Alkylen" für den Ethylenrest oder Propylenrest steht und

m 1 bis 4 und n 4 bis 50 sind, wobei wenn m 2 bis 4 ist, Y verschiedene Bedeutungen annehmen kann,

(cb) Alkylenoxiaddukte an

(cba) gesättigte oder ungesättigte 1-6-wertige aliphatische Alkohole,

(cbb) Fettsäuren,

(cbc) Fettamine,

(cbd) Fettamide,

(cbe) Diamine,

(cbf) Sorbitanester,

(cc) Alkylenoxid-Kondensationsprodukte (Blockpolymerisate)

(cd) Polymerisate von Vinylpyrrolidon, Vinylacetat oder Vinylalkohol und

(ce) Co- oder Ter-polymere von Vinylpyrrolidon mit Vinylacetat und/oder Vinylalkohol, ausgewählt sind.

Bevorzugte erfindungsgemäße Dispersionen enthalten die Komponenten (b) und (c) in einem Verhältnis (b):(c) von 20:1 bis 1:20, vorzugsweise 5:1 bis 1:5.

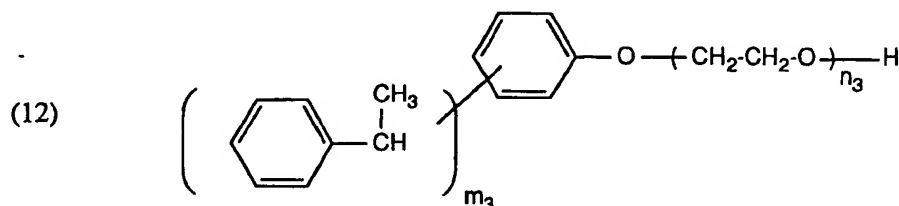
Gut geeignete Komponenten (ca) sind Polyaddukte von 4 bis 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol eines Phenols, das mindestens eine C₄-C₁₂-Alkylgruppe, eine Phenylgruppe, eine Tolygruppe, eine α-Tolyethylgruppe, eine

Benzylgruppe, eine α -Methylbenzylgruppe oder eine α,α -Dimethylbenzylgruppe aufweist, wie z.B. Butylphenol, Tributylphenol, Octylphenol, Nonylphenol, Dinonylphenol, *o*-Phenylphenol, Benzylphenol, Dibenzylphenol, α -Tolyloethylphenol, Dibenzyl-(nonyl)-phenol, α -Methylbenzylphenol, Bis-(α -Methylbenzyl)-phenol oder Tris-(α -methylbenzyl)-phenol, wobei diese Addukte einzeln oder in Mischung verwendet werden können.

Von besonderem Interesse als Komponente (ca) sind Addukte von 6 bis 30 Mol Ethylenoxid an 1 Mol 4-Nonylphenol, an 1 Mol Dinonylphenol oder besonders an 1 Mol von Verbindungen, die durch Anlagerung von 1 bis 3 Mol von Styrolen an 1 Mol Phenole hergestellt werden.

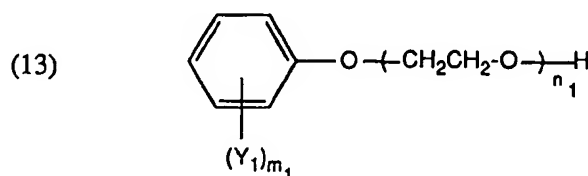
Die Herstellung der Styrolanlagerungsprodukte erfolgt in bekannter Weise vorzugsweise in Gegenwart von Katalysatoren, wie Schwefelsäure, *p*-Toluolsulfonsäure oder vor allem Zinkchlorid. Als Styrole kommen zweckmässigerweise Styrol, α -Methylstyrol oder Vinyltoluol (4-Methylstyrol) in Betracht. Beispiele für die Phenole sind Phenol, Kresole oder Xylenole.

Ganz besonders bevorzugt sind Ethylenoxidaddukte der Formel



worin m_3 1 bis 3 und n_3 8 bis 30 bedeuten.

Beispiele für solche Addukte sind weiter oben angegeben. Ebenfalls bevorzugt sind Ethylenoxidaddukte der Formel



worin Y_1 C_4 - C_{12} -Alkyl, Phenyl, Toly, Toly- C_1 - C_3 -alkyl oder Phenyl- C_1 -3C-alkyl wie z.B. α -Methyl- oder α,α -Dimethylbenzyl bedeutet, und m_1 1 bis 3 und n_1 4 bis 40 sind, wobei wenn m_1 2 oder 3 ist, Y_1 verschiedene Bedeutungen annehmen kann.

Die nichtionogene Komponente (cb) ist vorteilhafterweise

- ein Alkylenoxidanlagerungsprodukt von 1 bis 100 Mol Alkylenoxid, z.B. Ethylenoxid und/oder Propylenoxid, an 1 Mol eines aliphatischen Monoalkohols mit mindestens 4 Kohlenstoffatomen, eines 3- bis 6-wertigen aliphatischen Alkohols oder eines gegebenenfalls durch Alkyl, Phenyl, α -Tolyloethyl, Benzyl, α -Methylbenzyl oder α,α -Dimethylbenzyl substituierten Phenols (cba);

- ein Alkylenoxidanlagerungsprodukt von 1 bis 100, vorzugsweise 2 bis 80 Mol Ethylenoxid, wobei einzelne Ethylenoxideinheiten durch substituierte Epoxide, wie Styroloxid und/oder Propylenoxid, ersetzt sein können, an höhere unbesättigte oder gesättigte Monoalkohole (cba), Fettsäuren (cbb), Fettamine (cbc) oder Fettamide (cbd) mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen;

- ein Alkylenoxidanlagerungsprodukt, vorzugsweise ein Ethylenoxid-Propylenoxid-Addukt an Ethylendiamin (cbe);

- ein ethoxyliertes Sorbitanester mit langkettigen Estergruppen, wie z.B. Polyoxiethylen-Sorbitanmonolaurat mit 4 bis 20 Ethylenoxideinheiten oder Polyoxiethylen-Sorbitantrioleat mit 4 bis 20 Ethylenoxideinheiten (cbf).

Bevorzugte Komponenten (cc) sind Ethylenoxidaddukte an Polypropylenoxid (sogenannte EO-PO-Blockpolymere) und Propylenoxidaddukte an Polyethylenoxid (sogenannte umgekehrte EO-PO-Blockpolymere).

Besonders bevorzugt sind Ethylenoxid-Propylenoxid-Blockpolymere mit Molekulargewichten der Polypropylenoxidbasis von 1700 bis 4000 und einem Ethylenoxidgehalt im Gesamtmolekül von 30-80 %, insbesondere 60-80 %.

Ausser den Komponenten (a) (b) und (c) kann die erfindungsgemässe Dispersion zweckmässig zusätzlich als Komponente (d) ein Stabilisierungs- oder Verdickungsmittel enthalten.

Als Komponente (d) eignen sich insbesondere Carboxylgruppen enthaltende Polymerisate. Diese werden

in Form von 0,5 bis 10 %igen, vorzugsweise 0,5 bis 5 %igen wässrigen Lösungen oder Dispersionen, bezogen auf die Lösung oder Dispersion eingesetzt.

Diese Polymerisate stellen vorteilhafterweise polymerisierte ethylenisch ungesättigte Mono- oder Dicarbonsäuren von 3 bis 5 Kohlenstoffatomen, wie z.B. Polyacrylsäure oder Polymerisate von Methacrylsäure, Crotonsäure, Itaconsäure, Teraconsäure, Maleinsäure bzw. deren Anhydrid, Fumarsäure, Citraconsäure oder Mesaconsäure, Copolymerisate aus Olefinen, z.B. Ethylen oder Propylen, Diketene, Acrylsäureestern, Methacrylsäureestern oder Acrylamiden und den vorgenannten Monomeren einschliesslich der Acrylsäure oder Copolymerisate der Acrylsäure mit Methacrylsäure, Methacrylnitril oder Vinylmonomeren, wie z.B. Vinylphosphonsäure, Copolymerisate aus Maleinsäure und Styrol, Maleinsäure und einem Vinylether oder Maleinsäure und einem Vinylester z.B. Vinylacetat oder Copolymere von Vinylpyrrolidon mit Vinylacetat oder Vinylpropionsäure dar.

Die Verdickungsmittel bildenden carboxylgruppenhaltigen Polymerisate können ein Molekulargewicht von 0,5 bis 6 Millionen haben.

Als besonders brauchbare Komponenten (d) haben sich Lösungen von Polyacrylsäure oder auch Copolymerisate aus Acrylsäure und Acrylamid gezeigt, wobei das entsprechende Molekulargewicht von 0,5 bis 6 Millionen schwanken kann. Die Copolymerisate weisen vorteilhafterweise ein Molverhältnis Acrylsäure:Acrylamid von 1:0,8 bis 1:1,2 auf. Als Komponente (d) kann ebenfalls ein teilweise hydrolysiertes Polymaleinsäureanhydrid verwendet werden. Dieses liegt in der Regel teilweise in Form eines wasserlöslichen Salzes vor und besitzt ein Molgewicht, das vorzugsweise zwischen 300 und 5000 liegt.

Weitere als Komponente (d) brauchbare Verdickungsmittel sind Polysaccharide, wie z.B. Carboxymethylcellulose, Methylcellulose, Methyl- oder Ethylhydroxyethylcellulose, Johannisbrotkernmehlether oder Stärkeether sowie Alginate, Polyethylenglykole, Polyvinylpyrrolidone, Polyvinylalkohole oder auch feinverteilte Kieselsäure vorzugsweise mit spezifischer Oberfläche von 50 bis 380 m²/g und Schichtsilikate, wie z.B. Bentonite, Bentone, Smekite, Montmorillonite. Gut geeignet sind auch anionische Heteropolysaccharide, die aus den Monosacchariden Glukose und Mannose und Glucuronsäure gebildet sind.

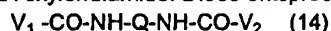
Die Mengen dieser Zusatzbestandteile (d) liegen im allgemeinen von 0,05 bis 8 Gewichtsprozent, vorzugsweise 0,1 bis 4 Gewichtsprozent, bezogen auf die gesamte wässrige Dispersion vor.

Neben den Komponenten (a), (b) und (c) oder (a), (b), (c) und (d) kann die erfindungsgemässe wässrige Dispersion noch zusätzlich Antischaummittel, Konservierungsmittel oder Gefrierschutzmittel enthalten.

Die anionischen und nichtionischen Verbindungen können allein oder untereinander kombiniert zur Anwendung kommen.

Als Antischaummittel können die erfindungsgemässen Dispersionen Silikonöle sowie auch Entschäumer auf der Basis von Tributylphosphat, 2-Ethylhexanol oder Teramethyl-5-decin-diolen (=Surfynol) enthalten.

Bevorzugte Antischaummittel sind Alkylendiamide. Diese entsprechen zweckmässigerweise der Formel



in der V₁ und V₂, unabhängig voneinander, je einen aliphatischen Rest mit 9 bis 23 Kohlenstoffatomen und Q einen Alkylenrest mit 1 bis 8, vorzugsweise 1, 2 oder 3 Kohlenstoffatomen bedeuten.

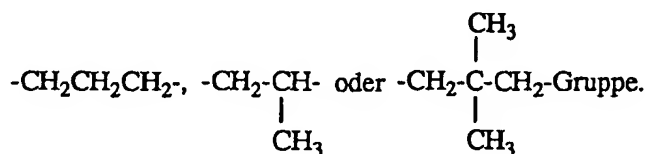
Das Alkylendiamid kann als Einzelverbindung oder in Form eines Gemisches vorhanden sein.

Die aliphatischen Reste V₁ und V₂ können geradkettig oder verzweigt sein. Sie stellen zusammen mit der CO-Gruppe vorteilhafterweise den Säurerest einer ungesättigten oder vorzugsweise gesättigten aliphatischen Carbonsäure mit 10 bis 24 Kohlenstoffatomen dar. Als aliphatische Carbonsäuren seien beispielsweise Caprin-, Laurin-, Kokosfett-, Myristin-, Palmkernfettsäure, Palmitin-, Talgfett-, Oel-, Ricinolein-, Linol-, Linolen-, Stearin-, Arachin-, Arachidon-, Behen-, Eruca- oder Lignocerinsäure genannt. Behensäure und besonders Stearinsäure sind bevorzugt.

Es können auch Gemische dieser Säuren verwendet werden, wie sie bei der Spaltung von natürlichen Ölen oder Fetten gewonnen werden. Kokosfettsäure, Palmkernfettsäure, Palmitin-/Stearinsäuregemische, Talgfettsäure und Arachin-/Behensäuregemische sind besonders bevorzugte Gemische.

Vorzugsweise bedeuten V₁ und V₂ jeweils einen Alkylrest mit 9 bis 23 Kohlenstoffatomen und insbesondere mit 15 bis 21 Kohlenstoffatomen.

Q stellt insbesondere eine Alkylengruppe dar, die 2 bis 5 Kohlenstoffatome enthält und geradkettig oder verzweigt sein kann. Es handelt sich beispielsweise um die -CH₂CH₂-,



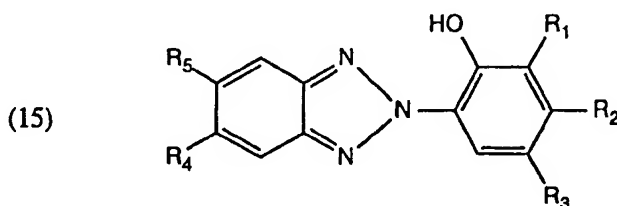
Typische Vertreter für Alkylendiamide als Antischaummittel sind Methylen-bis-stearinsäureamid, Ethylen-bis-stearinsäureamid oder Ethylen-bis-behensäureamid.

Das Alkylendiamid ist vorzugsweise in einer Menge von 0,2 bis 3 Gewichtsprozent in der Dispersion vorhanden.

Als Konservierungsmittel, die in den erfindungsgemässen Dispersionen enthalten sein können, können die verschiedensten handelsüblichen Produkte, wie wässrige Lösungen von Formaldehyd, 6-Acetoxy-2,4-dimethyldioxan, 1,2-Benzisothiazolin-3-on und besonders 2-Chloracetamid in Betracht kommen.

Als Gefrierschutzmittel, die den erfindungsgemässen Dispersionen zur Erhaltung der Fließfähigkeit bei tiefen Temperaturen und zur Verhinderung des Ausfrierens von Wasser zugesetzt werden können, seien Glykole oder Polyole, wie z.B. Ethylenglykol, Propylenglykol bzw. Glycerin sowie Polyethylenglykole, wie z.B. Di-, Tri- oder Tetraethylenglykol genannt. Ein bevorzugtes Antifrostmittel ist Propylenglykol.

Die Komponente (a) kann auch als Mischung der Benzotriazolverbindungen der Formel (1) mit anderen UV-Absorbern aus den Klassen der schwerlöslichen Benzotriazole und Benzophenone eingesetzt werden. Solche UV-Absorber sind z.B. in den US-A-3,004,896; 3,074,910; 4, 127,586 und 4,557,730 beschrieben. Als Benzotriazole kommen z.B. solche der Formel



worin

R₁ Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl, Chlor, C₅-C₈-Cycloalkyl oder C₇-C₉-Phenylalkyl,

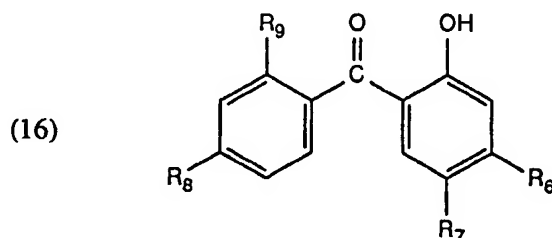
R₂ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Chlor oder Hydroxy,

R₃ C₁-C₁₂-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Phenyl, (C₁-C₈-Alkyl)-phenyl, C₅-C₈-Cycloalkyl, C₂-C₉-Alkoxy-carbonyl, Chlor, Carboxyethyl oder C₇-C₉-Phenylalkyl,

R₄ Wasserstoff, Chlor, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder C₂-C₉-Alkoxy-carbonyl, und

R₅ Wasserstoff oder Chlor

bedeuten, und als Benzophenone solche der Formel



Worin

R₆ Wasserstoff, Hydroxy, C₁-C₁₄-Alkoxy oder Phenoxy,

R₇ Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₄-Alkyl

R₈ Wasserstoff, Hydroxy oder C₁-C₄-Alkoxy und

R₉ Wasserstoff oder Hydroxy bedeuten,

in Betracht.

Solche Gemische als Komponente (a) enthalten die Verbindungen der Formeln (1), (15) und (16) in den Gewichtsverhältnissen (1):(15) und (1):(16) von 99:1 bis 1:99, als Komponente (a) kommen auch Mischungen der Verbindungen der Formeln (1), (15) und (16) in Betracht.

In den Formeln (15) und (16) bedeuten:

C₁-C₄-Alkyl z.B. Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sec.-Butyl oder tert.-Butyl;

C₁-C₄-Alkoxy z.B. Methoxy, Ethoxy, Propoxy oder n-Butoxy;

C₁-C₁₄-Alkoxy z.B. Methoxy, Ethoxy, Propoxy, n-Butoxy, Octyloxy, Dodecyloxy oder Tetradecyloxy;

C₁-C₁₂-Alkyl z.B. Ethyl, Amyl, tert.-Octyl, n-Dodecyl und vorzugsweise Methyl, sec.-Butyl oder tert.-Butyl;

C₂-C₉-Alkoxy-carbonyl z.B. Ethoxy-carbonyl, n-Octoxy-carbonyl oder vorzugsweise Methoxy-carbonyl;
 C₅-C₈-Cycloalkyl z.B. Cyclopentyl oder Cyclohexyl;
 (C₁-C₈-Alkyl)-phenyl z.B. Methylphenyl, tert.-Butylphenyl, tert.-Amylphenyl oder tert.-Octylphenyl und
 C₇-C₉-Phenylalkyl z.B. Benzyl, α -Methylbenzyl oder vorzugsweise α,α -Dimethylbenzyl,

5 Die erfindungsgemässen wässrigen Dispersionen enthalten mit Vorteil, jeweils bezogen auf die gesamte Dispersion

5-50 Gewichtsprozent der Komponente (a),

0-18 vorzugsweise 0,5- 15 Gewichtsprozent der Komponente (b),

0-18 vorzugsweise 0,5- 15 Gewichtsprozent der Komponente (c),

10 0-5 vorzugsweise 0,1 bis 4 Gewichtsprozent der Komponente (d),

0-8 Gewichtsprozent der weiteren, von der Komponente (b) verschiedenen anionischen Komponente,

0-8 Gewichtsprozent der weiteren, von Komponente (c) verschiedenen nichtionischen Komponente,

0-7 vorzugsweise 0,1 bis 5 Gewichtsprozent Antischaummittel,

0-1 vorzugsweise 0,1 bis 0,5 Gewichtsprozent Konservierungsmittel und

15 0-20 Gewichtsprozent Gefrierschutzmittel, mit der Massgabe, dass von den Komponenten (b) und (c) mindestens eine vorhanden ist.

Bevorzugte erfindungsgemässe Dispersionen enthalten

– als anionische Komponente (b) ein Kondensationsprodukt von Formaldehyd mit einer aromatischen Sulfonsäure;

20 – als anionische Komponente (b) ein Kondensationsprodukt von Formaldehyd mit Ditolylethersulfonat;

– als anionische Komponente (b) ein Gemisch aus den Komponenten (ba) bis (bh);

– als anionische Komponente (b) ein Gemisch aus einem Kondensationsprodukt von Formaldehyd mit Ditolylethersulfonat und einem sauren Phosphorsäureester oder dessen Salz des Oxalkylierungsproduktes der Formel (7);

25 – als anionische Komponente (b) ein Kondensationsprodukt von Formaldehyd mit einer aromatischen Sulfonsäure und als nichtionische Komponente (c) ein Alkylenoxidaddukt der Formel (11);

– als nichtionische Komponente (c) eine Mischung aus einem Alkylenoxidaddukt der Formel (11) und einem Alkylenoxid-Kondensationsprodukt (cc);

– als nichtionische Komponente (c) ein Alkylenoxid-Kondensationsprodukt (cc);

30 – als anionische Komponente (b) ein Kondensationsprodukt von Formaldehyd mit einer aromatischen Sulfonsäure und als nichtionische Komponente (c) ein Alkylenoxid-Addukt an Sorbitansäure oder

– als anionische Komponente (b) einen sauren Phosphorsäureester oder dessen Salz des Oxalkylierungsproduktes der Formel (7) und als nichtionogene Komponente (c) ein Alkylenoxidaddukt der Formel (11).

Die Herstellung der erfindungsgemässen Dispersion erfolgt zweckmässigerweise, indem man die Benzotriazolverbindungen der Formel (1), mit einem Dispergiermittel z.B. dem sauren Ester der Formel (5) und Wasser in einem Mischer anteigt und nach allfälliger Zugabe der erwünschten Zusatzbestandteile wie nichtionische Tenside (c), weiterer anionische und/oder nichtionischer Verbindungen einschliesslich der Antischaummittel, Konservierungsmittel und Gefrierschutzmittel 1 bis 30, vorzugsweise 1 bis 10 Stunden lang dispergiert. Die Dispergierung wird vorteilhafterweise durch Einwirkung von hohen Scherkräften z.B. durch Mahlen in einer Kugel-, Sand- oder Perlmühle durchgeführt. Nach dem Mahlen kann eine wässrige Lösung des Stabilisierungs- oder Verdickungsmittels (Komponente (d)) und gewünschtenfalls noch Wasser zugesetzt werden, worauf bis zur gleichmässigen Verteilung gerührt wird.

Die erfindungsgemässen Dispersionen zeichnen sich durch gute Transport- und Lagerstabilität aus. Sie sind insbesondere sehr stabil bei höheren Temperaturen bis zu 130°C, wenn sie in Färbädern eingesetzt werden.

45 Verwendung findet die erfindungsgemässe Dispersion je nach dem Farbstoff beim Färben von Synthesefasern, insbesondere Polyesterfasern oder auch sauer modifizierten Polyesterfasern enthaltendem Textilmaterial. Das Färbeverfahren wird jeweils in üblicher Weise durchgeführt. Die erfindungsgemässe Dispersion wird in ein wässriges Bad langsam unter Rühren eingetragen, wonach die Flotte nach dem Zusatz vom Farbstoff zum Färben bereitgestellt ist.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist demnach auch ein Verfahren zum Färben von synthetischem Fasematerial mit kationischen oder Dispersionsfarbstoffen. Das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, dass man dieses Material in Gegenwart der erfindungsgemässen Hilfsmitteldispersion färbt.

Die Einsatzmengen, in denen die erfindungsgemässe Hilfsmitteldispersion den Färbädern zugesetzt wird, bewegen sich von 0,5 bis 10 %, vorzugsweise 1 bis 5 % vom Warengewicht.

Als Fasermaterial, insbesondere Textilmaterial, das in Gegenwart des neuen als Lichtschutzmittel verwendeten Hilfsmittelgemisches gefärbt werden kann, sind z.B. Celluloseesterfasern, wie Cellulose-2 1/2-acetatfasern und -triacetatfasern; aromatische Polyamidfasern, die sich z.B. von Poly-(metaphenylen-isophthalamid)

ableiten, sauer modifizierte Polyesterfasern und besonders lineare Polyesterfasern zu erwähnen. Dabei werden Celluloseester- und Polyesterfasern bevorzugt mit Dispersionsfarbstoffen und sauer modifizierte Polyesterfasern und aromatische Polyamidfasern bevorzugt mit kationischen Farbstoffen gefärbt.

Unter linearen Polyesterfasern sind dabei Synthefasern zu verstehen, die z.B. durch Kondensation von Terephthalsäure mit Ethylenglykol oder von Isophthalsäure oder Terephthalsäure mit 1,4-Bis-(hydroxymethyl)-cyclohexan erhalten werden, sowie Mischpolymere aus Terephthal- und Isophthalsäure und Ethylenglykol. Der in der Textilindustrie bisher fast ausschliesslich eingesetzte lineare Polyester besteht aus Terephthalsäure und Ethylenglykol. Sauer modifizierte Polyesterfasern sind beispielsweise Polykondensationsprodukte von Terephthalsäure oder Isophthalsäure, Ethylenglykol und 1,2-Dihydroxy-3-beziehungsweise 1,3-Dihydroxy-2-(3-natriumsulfopropoxy)-propan, 2,3-Dimethylol-1-(natriumsulfopropoxy)-butan, 2,2-Bis-(3-natriumsulfopropoxyphenyl)-propan oder 3,5-Dicarboxy-benzolsulfonsäure bzw. sulfonierter Terephthalsäure, sulfonierter 4-Methoxybenzocarbonsäure oder sulfonierter Diphenyl-4,4'-dicarbonsäure.

Die Fasermaterialien können auch als Mischgewebe unter sich oder mit anderen Fasern, z.B. Mischungen aus Polyacrylnitril/Polyester, Polyamid/Polyester, Polyester/Baumwolle, Polyester/Viskose, Polyester/Wolle und Polyester/Polyacrylnitril/Polyamid verwendet werden.

Das zu färbende Textilmaterial kann sich in verschiedenen Verarbeitungsstadien befinden. Beispielsweise kommen in Betracht: loses Material, Stückware, wie Gewirke oder Gewebe, Garn in Wickel- oder Muff-Form. Letztere können Wickeldichten von 200 bis 600 g/dm³ insbesondere 400 bis 450 g/dm³, aufweisen.

Die für das erfindungsgemässe Verfahren geeigneten kationischen Farbstoffe können verschiedenen Farbstoffklassen angehören. Insbesondere handelt es sich um die gebräuchlichen Salze, beispielsweise Chloride, Sulfate oder Metallhalogenide, wie z.B. Zinkchloriddoppelsalze von kationischen Farbstoffen, deren kationischer Charakter z.B. von einer Carbonium-, Oxonium-, Sulfonium- oder vor allem Ammoniumgruppe herrührt. Beispiele für solche chromophore Systeme sind Azofarbstoffe, vor allem Monoazo- oder Hydrazonfarbstoffe, Diphenylmethan-, Triphenylmethan-, Methin- oder Azomethinfarbstoffe, Cumarin-, Ketonimin-, Cyanin-, Azin-, Xanthen-, Oxazin- oder Thiazinfarbstoffe. Schliesslich können auch Farbsalze der Phthalocyanin- oder Anthrachinonreihe mit externer Oniumgruppe, beispielsweise einer Alkylammonium- oder Cycloammoniumgruppe sowie Benzo- 1,2-pyranfarbsalze, die Cycloammoniumgruppen enthalten, verwendet werden.

Die zu verwendenden Dispersionsfarbstoffe, die in Wasser nur sehr wenig löslich sind und in der Farbflotte zum grössten Teil in Form einer feinen Dispersion vorliegen, können den verschiedensten Farbstoffklassen angehören, beispielsweise den Acridon-, Azo-, Anthrachinon-, Cumarin-, Methin-, Perinon-, Naphthochinonimin-, Chinophthalon-, Styryl- oder Nitrofarbstoffen.

Es können auch Mischungen von kationischen oder Dispersionsfarbstoffen erfindungsgemäss eingesetzt werden.

Die Menge der der Flotte zuzusetzenden Farbstoffe richtet sich nach der gewünschten Farbstärke; im allgemeinen haben sich Mengen von 0,01 bis 10, vorzugsweise 0,02 bis 5 Gewichtsprozent, bezogen auf das eingesetzte Textilmaterial, bewährt.

Die erfindungsgemäss zu verwendenden Hilfsmittel können auch in Mischung mit bekannten Diffusionsbeschleunigern auf Basis von z.B. Di- oder Trichlorbenzol, Methyl- oder Ethylbenzol, o-Phenylphenol, Benzylphenol, Diphenylether, Chlordiphenyl, Methyldiphenyl, Cyclohexanon, Acetophenon, Alkylphenoxyethanol, Mono-, Di- oder Trichlorphenoxyethanol oder -propanol, Pentachlorphenoxyethanol, Alkylphenylbenzoate, oder insbesondere auf Basis von Diphenyl, Methyldiphenylether, Dibenzylether, Methylbenzoat, Butylbenzoat oder Phenylbenzoat eingesetzt werden.

Die Diffusionsbeschleuniger werden vorzugsweise in einer Menge von 0,5 g bis 5 g/l Flotte oder 5 bis 30 Gewichtsprozent, bezogen auf die Hilfsmitteldispersion, verwendet.

Die Farbbäder können je nach dem zu behandelnden Textilmaterial neben den Farbstoffen und dem erfindungsgemässen Hilfsmittelgemisch, Oligomereninhibitoren, Antischaummittel, Faltenfreimittel, Retarder und vorzugsweise Dispergiemittel enthalten.

Die Dispergiemittel dienen vor allem zur Erzielung einer guten Feinverteilung der Dispersionsfarbstoffe. Es kommen die beim Färben mit Dispersionsfarbstoffen allgemein gebräuchlichen Dispergatoren in Frage.

Als Dispergiemittel kommen vorzugsweise sulfatierte oder phosphatierte Anlagerungsprodukte von 15 bis 100 Mol Ethylenoxid oder vorzugsweise Propylenoxid an mehrwertige, 2 bis 6 Kohlenstoffatome aufweisende aliphatische Alkohole wie z.B. Ethylenglykol, Glycerin oder Pentaerythrit oder an mindestens zwei Aminogruppen oder eine Aminogruppe und eine Hydroxylgruppe aufweisende Amine mit 2 bis 9 Kohlenstoffatomen sowie Alkylsulfonate mit 10 bis 20 Kohlenstoffatomen in der Alkylkette, Alkylbenzolsulfonate mit geradkettiger oder verzweigter Alkylkette mit 8 bis 20 Kohlenstoffatomen in der Alkylkette, wie z.B. Nonyl- oder Dodecylbenzolsulfonat, 1,3,5,7-Tetra-methyloctylbenzolsulfonat oder Octadecylbenzolsulfonat, sowie Alkylinaphthalinsulfonate oder Sulfobernsteinsäureester, wie Natriumdiocylsulfosuccinat, in Betracht.

Besonders günstig haben sich als anionische Dispergiemittel Ligninsulfonate, Polyphosphate und vor-

zugsweise Formaldehyd-Kondensationsprodukte aus aromatischen Sulfonsäuren, Formaldehyd und gegebenenfalls mono- oder bifunktionellen Phenolen wie z.B. aus Kresol, β -Naphtholsulfonsäure und Formaldehyd, aus Benzolsulfonsäure, Formaldehyd und Naphthalinsulfonsäure, aus Naphthalinsulfonsäure und Formaldehyd oder aus Naphthalinsulfonsäure, Dihydroxydiphenylsulfon und Formaldehyd erwiesen. Bevorzugt ist das Dinatriumsalz des Di- oder Tri-(6-sulfonaphthyl-2-)methans.

Es können auch Gemische von anionischen Dispergiemitteln zum Einsatz kommen. Normalerweise liegen die anionischen Dispergiemittel in Form ihrer Alkalimetallsalze, Ammoniumsalze oder Aminsäuren vor. Diese Dispergiemittel werden vorzugsweise in einer Menge von 0,5 bis 8 g/l Flotte verwendet.

Die Färbebäder können auch übliche Zusätze, zweckmässig Elektrolyte wie Salze, z.B. Natriumsulfat, Ammoniumsulfat, Natrium- oder Ammoniumphosphate oder -polyphosphate, Metallchloride oder -nitrate wie Calciumchlorid, Magnesiumchlorid bzw. Calciumnitrat, Ammoniumacetat oder Natriumacetat und/oder Säuren, z.B. Mineralsäuren, wie Schwefelsäure oder Phosphorsäure, oder organische Säuren, zweckmässig niedere aliphatische Carbonsäuren, wie Ameisen-, Essig- oder Oxalsäure enthalten. Die Säuren dienen vor allem der Einstellung des pH-Wertes der erfindungsgemäss verwendeten Flotten, der in der Regel 4 bis 6,5, vorzugsweise 4,5 bis 6, beträgt.

Die Färbungen erfolgen mit Vorteil aus wässriger Flotte nach dem Ausziehverfahren. Das Flottenverhältnis kann dementsprechend innerhalb eines weiten Bereiches gewählt werden, z.B. 1:3 bis 1:100, vorzugsweise 1:7 bis 1:50. Die Temperatur, bei der gefärbt bzw. aufgehellt wird, beträgt mindestens 70°C und in der Regel ist sie nicht höher als 140°C. Vorzugsweise liegt sie im Bereich von 80 bis 135°C.

Lineare Polyesterfasern und Cellulosetriacetatfasern färbt man vorzugsweise nach dem sogenannten Hochtemperaturverfahren in geschlossenen und zweckmässigerweise auch druckbeständigen Apparaturen bei Temperaturen von über 100°C, bevorzugt zwischen 110 und 135°C, und gegebenenfalls unter Druck. Als geschlossene Gefässe eignen sich beispielsweise Zirkulationsapparaturen wie Kreuzspul- oder Baumfärbeparate, Haspelkufen, Düsen- oder Trommelfärbemaschinen, Muff-Färbeparate, Paddeln oder Jigger.

Cellulose-21/2-acetatfasern färbt man vorzugsweise bei Temperaturen von 80-85°C. Die Färbung der aromatischen Polyamidfasern oder sauer modifizierten Polyesterfasern wird vorzugsweise bei einer Temperatur von 80 bis 130°C vorgenommen.

Das Färbverfahren kann so durchgeführt werden, dass man das Färbegut entweder zuerst mit dem Hilfsmittelgemisch kurz behandelt und anschliessend färbt oder vorzugsweise gleichzeitig mit dem Hilfsmittelgemisch und dem Farbstoff behandelt.

Vorzugsweise lässt man das Färbegut während 5 Minuten bei 60-80°C im Bad, das den Farbstoff, das Hilfsmittelgemisch und gegebenenfalls weitere Zusätze enthält und auf einen pH-Wert von 4,5 bis 5,5 eingestellt ist, vorlaufen, steigert die Temperatur innerhalb von 15 bis 35 Minuten auf 110 bis 135°C, vorzugsweise 125-130°C und belässt die Färbeflotte 15 bis 90 Minuten, vorzugsweise 30 bis 60 Minuten, bei dieser Temperatur.

Die Fertigstellung der Färbungen erfolgt durch Abkühlen der Färbeflotte auf 60 bis 80°C, Spülen der Färbungen mit Wasser und gegebenenfalls durch Reinigung auf übliche Weise im alkalischen Medium unter reduktiven Bedingungen. Die Färbungen werden dann wiederum gespült und getrocknet.

Man erhält auf synthetischem Fasermaterial, insbesondere auf linearen Polyesterfasern, gleichmässige und farbkraftige Ausfärbungen, die sich zudem durch gute Lichtechtheit und Reibechtheiten auszeichnen. Während des Färbens bleibt die Färbeflotte stabil und entstehen keine Ablagerungen im Inneren der Färbeparamenturen.

In den folgenden Beispielen sind die Teile Gewichtsteile und die Prozente Gewichtsprozente.

Beispiel 1

In einer Sandmühle werden

35 Teile der Verbindung Nr. 31 der Tabelle 1

14 Teile des mit Triethanolamin neutralisierten Umsetzungsproduktes von Phosphorpentoxid mit einem Oxalkylierungsproduktes mit 18 Ethylenoxideinheiten des Anlagerungsproduktes von 2,5 bis 3 Mol Styrol an 1 Mol Phenol und

51 Teile Wasser gemischt.

Hierauf wird die Mischung mit Quarzsand solange gemahlen, bis die Partikelgrösse < 5 μ m ist, und anschliessend die Dispersion vom Quarzsand abgerennt.

71,4 Teile der erhaltenen Dispersion werden unter Rühren mit 25 Teilen einer 1 %igen wässrigen Lösung eines Biopolymeren auf Polysaccharidbasis und 3,6 Teilen Wasser homogenisiert. Man erhält eine lagerstabile Dispersion.

Beispiel 2

In einer Sandmühle werden

17,5 Teile der Verbindung Nr. 45 der Tabelle 1

17,5 Teile 2-(2'-Hydroxy-3'-tert.butyl-5'-methylphenyl)-5-chlorobenzotriazol

14 Teile des mit Triethanolamin neutralisierten Umsetzungsproduktes von Phosphorpentoxid mit einem Oxalkylierungsproduktes mit 18 Ethylenoxideinheiten des Anlagerungsproduktes von 2,5 bis 3 Mol Styrol an 1 Mol Phenol und

51 Teile Wasser gemischt.

Alsdann wird die Mischung solange gemahlen, bis die Partikelgrösse $< 5 \mu\text{m}$ ist, und anschliessend die Dispersion vom Quarzsand abgetrennt.

71,4 Teile der erhaltenen Dispersion werden unter Rühren mit 25,0 Teilen einer 1 %igen wässrigen Lösung eines Biopolymeren auf Polysaccharidbasis und 3,6 Teilen Wasser homogenisiert. Man erhält eine lagerstabile Dispersion.

Beispiel 3

In einer Sandmühle werden

17,5 Teile der Verbindung Nr. 5 der Tabelle 1

17,5 Teile 2-Hydroxy-4-octyloxy-benzophenon

14 Teile des mit Triethanolamin neutralisierten Umsetzungsproduktes von Phosphorpentoxid mit einem Oxalkylierungsproduktes mit 18 Ethylenoxideinheiten des Anlagerungsproduktes von 2,5 bis 3 Mol Styrol an 1 Mol Phenol und

51 Teile Wasser gemischt.

Die Mischung wird solange gemahlen, bis die Partikelgrösse $< 5 \mu\text{m}$ ist und, anschliessend die Dispersion vom Quarzsand abgetrennt.

71,4 Teile der erhaltenen Dispersion werden unter Rühren mit 25 Teilen einer 1 %igen wässrigen Lösung eines Biopolymeren auf Polysaccharidbasis und 3,6 Teilen Wasser homogenisiert. Man erhält eine lagerstabile Dispersion.

Beispiel 4

In einer Sandmühle werden

35,0 Teile der Verbindung Nr. 5 der Tabelle 1

10,0 Teile eines salzfreien Kondensationsproduktes aus Na-Ditolylethersulfonat und Formaldehyd,

1,0 Teil eines Anlagerungsproduktes von 9 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Nonylphenol,

1,0 Teil eines Anlagerungsproduktes von Ethylenoxid an das Anlagerungsprodukt von Propylenoxid an Propylenglykol mit einem mittleren Molekulargewicht des Polypropylenoxidanteils von ca. 2050 und einem Anteil des Polyethylenoxids im Molekül von ca. 50 % (EO-PO-Blockpolymer) und

53,0 Teile Wasser gemischt.

Die Mischung wird mit Quarzsand solange gemahlen, bis die Partikelgrösse kleiner als $5 \mu\text{m}$ ist, und anschliessend die Dispersion vom Quarzsand abgetrennt.

71,4 Teile der erhaltenen Dispersion werden unter Rühren mit 25,0 Teilen einer 1 %-igen wässrigen Lösung eines Biopolymeren auf Polysaccharid-Basis und 3,6 Teilen Wasser homogenisiert.

Man erhält eine lagerstabile Dispersion.

Beispiel 5

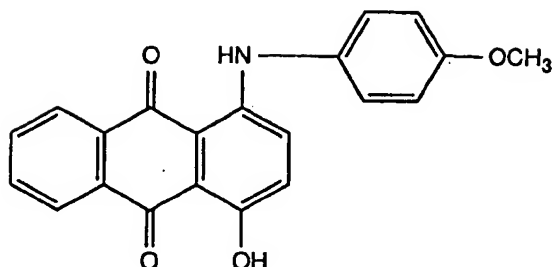
100 g eines Polyestergewirkes (Polyethylenterephthalat) werden in einem HT-Zirkulationsapparat bei 60°C in 3 Liter Wasser eingebracht, welches

9 g Ammoniumsulfat

18 g Dinatriumsalz von Di-(6-sulfonaphthyl-2-)methan

5 g eines fein dispergierten Farbstoffes der Formel

(101)

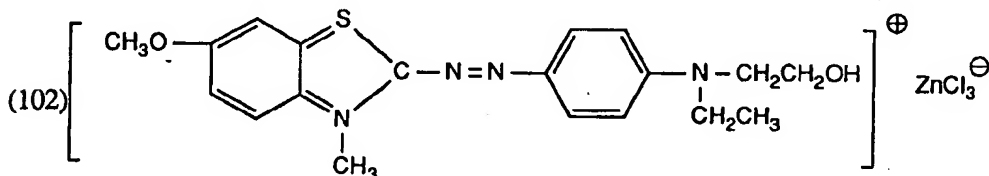


3 g der gemäss Beispiel 1 hergestellten Hilfsmittelformulierung enthält und mit 85 %iger Ameisensäure auf pH 5 eingestellt ist. Man erhitzt das Färbebad, bei ständig zirkulierender Flotte, innerhalb von 30 Minuten auf 130°C und färbt 1 Stunde bei dieser Temperatur. Alsdann wird das Färbebad abgekühlt und das Substrat gespült und wie üblich zur Entfernung von nichtfixiertem Farbstoff reduktiv gereinigt. Anschliessend wird das Substrat neutralisiert, nochmals gespült und getrocknet. Bedingt durch die stabile mitverwendete Hilfsmittelformulierung wird während des Färbeprozesses weder ein Anstieg des Differenzdruckes festgestellt noch zeigen sich Ablagerungen im Inneren des Wickelkörpers. Man erhält somit eine gleichmässige lichtechte marineblaue Färbung.

Gleichmässige lichtechte marineblaue Färbungen werden auch erhalten, wenn anstelle der Hilfsmittelformulierung gemäss Beispiel 1 die gemäss den Beispielen 2 bis 4 hergestellten Hilfsmittelformulierungen eingesetzt werden.

Beispiel 6

In einen Hochtemperatur-Färbeapparat enthaltend 2 Liter einer wässrigen Flotte, die
 2 g eines amphoteren sulfatierten Fettaminpolyethylenglykolethers,
 12 g kalz. Natriumsulfat,
 1,5 g eines Farbsalzes der Formel



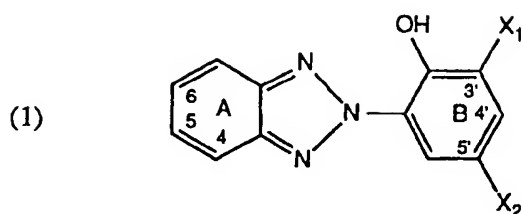
und 3 g der gemäss Beispiel 2 hergestellten wässrigen Hilfsmitteldispersion enthält und mit Essigsäure auf pH 4,5 eingestellt ist, werden 100 g eines Dacron 64-Gewebes (säuremodifizierte Polyesterfasern) eingebracht. Man erhitzt das Färbebad innerhalb von 30 Minuten auf 120°C und färbt 1 Stunde bei dieser Temperatur. Alsdann wird das Färbebad auf 70°C abgekühlt, das Substrat neutralisiert, gespült und wie üblich getrocknet.

Die Färbeflotte zeigt während des Färbens keine Ausfällungen und Ablagerungen. Man erhält somit eine gleichmässige und lichtechte rote Färbung.

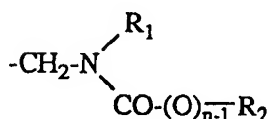
Gleichmässige lichtechte rote Färbungen werden auch erhalten, wenn anstelle der Hilfsmittelformulierung gemäss Beispiel 2 die gemäss den Beispielen 1 oder 3 hergestellten Hilfsmittelformulierungen eingesetzt werden.

Patentansprüche

1. Wässrige Dispersion einer 2-(2'-Hydroxyphenyl-)benzotriazolverbindung, dadurch gekennzeichnet, dass sie
 (a) 5 bis 50 Gewichtsprozent einer Benzotriazolverbindung der Formel



worin einer der Substituenten X_1 und X_2 Wasserstoff bedeutet oder X_1 und X_2 unabhängig voneinander Wasserstoff oder die Gruppe



darstellen, in der

R_1 Wasserstoff, C_1 - C_{10} -Alkyl, C_5 - C_8 -Cycloalkyl, C_7 - C_{10} -Aralkyl oder C_6 - C_{10} -Aryl,

R_2 C_1 - C_{20} -Alkyl, C_2 - C_{17} -Alkenyl, C_5 - C_8 -Cycloalkyl, C_7 - C_{10} -Aralkyl, C_8 - C_{10} -Aralkenyl oder C_6 - C_{10} -Aryl und

n 1 oder 2 bedeuten und sofern $n = 1$ ist,

R_1 und R_2 zusammen mit dem Ringbrückenglied



auch einen ein- oder mehrkernigen stickstoffhaltigen Heterocyclus bilden können und in diesem Falle R_1 -CO- oder unsubstituiertes oder durch C_1 - C_4 -Alkyl substituiertes Methyl und R_2 C_2 - C_4 -Alkyl, C_2 - C_4 -Alkenyl, C_6 - C_{10} -Aryl oder Di-, Tetra- oder Hexahydro- C_6 - C_{10} -Aryl, wobei die freien Valenzen der cyclischen Reste stets ortho zueinander stehen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, Halogen, C_6 - C_{10} -Aryl, C_7 - C_{10} -Aralkyl oder C_5 - C_8 -Cycloalkyl bedeuten, der Ring A in den Stellungen 4, 5 und 6 durch C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, Carboxy, Carbonsäure- C_1 - C_4 -alkylester, Carbonsäureamid, Sulfonsäure- C_1 - C_4 -alkylester, C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl oder Halogen und der Ring B in den Stellungen 3', 4' und 5' durch C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, Halogen, C_6 - C_{10} -Aryl, C_7 - C_{10} -Aralkyl oder C_5 - C_8 -Cycloalkyl substituiert sein kann, (b) 0 bis 18 Gewichtsprozent einer anionischen Verbindung und (c) 0 bis 18 Gewichtsprozent einer nichtionischen Verbindung enthält, mit der Massgabe, dass von den Komponenten (b) und (c) mindestens eine vorhanden sein muss.

2. Dispersion gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponente (a) der Formel (1) entspricht, worin der durch R_1 und R_2 zusammen mit dem Ringbrückenglied



gebildete Heterocyclus ein Lactamring ist.

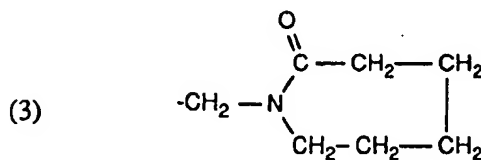
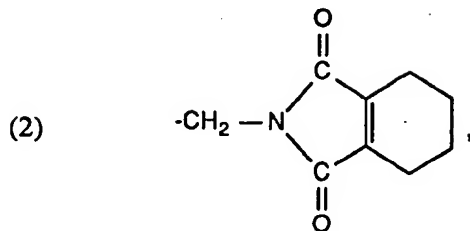
3. Dispersion gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponente (a) der Formel (1) entspricht, worin das durch R_1 und R_2 zusammen mit dem Ringbrückenglied



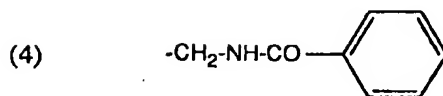
gebildete Heterocyclus das 2,5-Dioxopyrrolidin-, 3,4-Di-, 3,4,5,6-Tetra- oder 3,4,5,6,8,9-Hexahydrophthalimid ist.

4. Dispersion gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponente (a) der Formel (1) ent-

spricht worin von X_1 und X_2 ein X die Gruppe der Formel

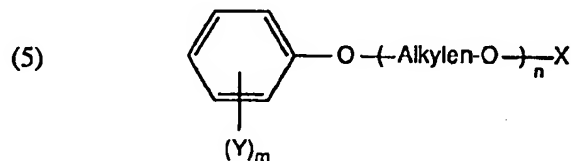


oder



und das andere X Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl bedeutet und der Ring A unsubstituiert oder durch Chlor substituiert ist.

5. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponente (b) eine Verbindung aus der Gruppe der
(ba) sauren Ester oder deren Salze von Alkylendioxyaddukten der Formel



worin X den Säurerest einer anorganischen, Sauerstoff enthaltenden Säure, wie z.B. Schwefelsäure oder vorzugsweise Phosphorsäure, oder auch den Rest einer organischen Säure und

Y C_1 - C_{12} -Alkyl, Aryl oder Aralkyl bedeuten, "Alkylendioxy" für den Ethylenrest oder Propylenrest steht, und m 1 bis 4 und n 4 bis 50 sind, wobei wenn m 2 bis 4 ist, Y verschiedene Bedeutungen annehmen kann,

(bb) Polystyrolsulfonate,

(bc) Fettsäuretauride,

(bd) alkylierten Diphenyloxyd -mono- oder di-sulfonate,

(be) Sulfonate von Polycarbonsäureestern,

(bf) mit einer organischen Dicarbonsäure, oder einer anorganischen mehrbasischen Säure in einen sauren Ester übergeführten Anlagerungsprodukt von 1 bis 60, vorzugsweise 2 bis 30 Mol Ethylenoxyd und/oder Propylenoxyd an Fettamine, Fettamide, Fettsäuren oder Fettalkohole je mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen oder an drei- bis sechswertige Alkanole mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen,

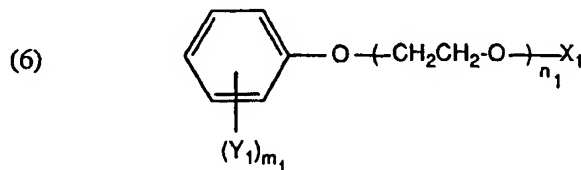
(bg) Ligninsulfonate und

(bh) Formaldehyd-Kondensationsprodukte, ausgewählt ist.

6. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponente (b) eine

anionische Verbindung der Formel (5) ist, worin Y C₄-C₁₂-Alkyl, Benzyl oder α-Methylbenzyl bedeutet.

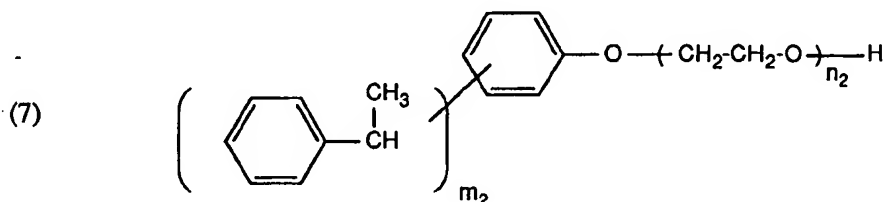
7. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponente (b) eine Verbindung der Formel



ist, worin Y₁ C₄-C₁₂-Alkyl, Phenyl, Toly, Phenyl-C₁-C₃-alkyl oder Toly-C₁-C₃-alkyl bedeutet, X₁ ein Säurerest ist, der sich von Schwefelsäure oder Orthophosphorsäure ableitet, und m₁ 1 bis 3 und n₁ 4 bis 40 sind, wobei wenn m₁ 2 oder 3 ist, Y₁ verschiedene Bedeutungen annehmen kann,.

8. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponente (b) ein saurer Phosphorsäureester oder dessen Salz des Oxalkylierungsproduktes von 6 bis 30 Mol Ethylenoxid an 1 Mol 4-Nonylphenol oder Dinonylphenol oder an 1 Mol einer Verbindung, die durch Anlagerung von 1 bis 3 Mol Styrol, α-Methylstyrol oder Vinyltoluol an 1 Mol Phenol, Kresol oder Xylenol hergestellt worden ist, ist.

9. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponente (b) ein saurer Phosphorsäureester oder dessen Salz des Oxalkylierungsproduktes der Formel



ist, worin m₂ 1 bis 3 und n₂ 8 bis 30 sind.

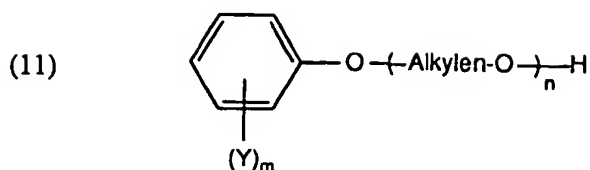
10. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass sie als anionische komponente (b) ein kondensationsprodukt von Formaldehyd mit einer aromatischen Sulfonsäure enthält.

11. Dispersion gemäss Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass sie als anionische komponente (b) ein kondensationsprodukt von Formaldehyd mit Ditolyethersulfonat enthält.

12. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die anionische komponente (b) ein Gemisch aus den komponenten (ba) bis (bh) ist.

13. Dispersion gemäss Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass die anionische komponente (b) ein Gemisch aus einem kondensationsprodukt von Formaldehyd mit Ditolyethersulfonat und einem sauren Phosphorsäureester oder dessen Salz des Oxalkylierungsproduktes der in Anspruch 9 definierten Formel (7) ist.

14. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass sie als komponente (c) eine nichtionische Verbindung aus der Gruppe der (ca) Alkylendioxyaddukte der Formel



worin Y C₁-C₁₂-Alkyl, Aryl oder Aralkyl bedeutet,

"Alkylen" für den Ethylenrest oder Propylenrest steht und

m 1 bis 4 und n 4 bis 50 sind, wobei wenn m 2 bis 4 ist, Y verschiedene Bedeutungen annehmen kann,

(cb) Alkylenoxiaddukte an

(cba) gesättigte oder ungesättigte 1-6-wertige aliphatische Alkohole,

(cbb) Fettsäuren,

(cbc) Fettamine,

(cbd) Fettamide,

(cbe) Diamine,

(cbf) Sorbitanester,

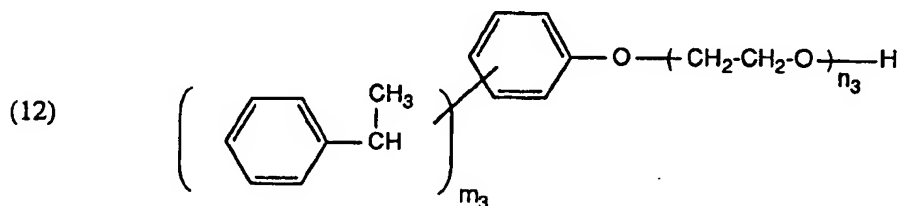
(cc) Alkylenoxid-Kondensationsprodukte (Blockpolymerisate)

(cd) Polymerisate von Vinylpyrrolidon, Vinylacetat oder Vinylalkohol, und

(ce) Co- oder Ter-polymere von Vinylpyrrolidon mit Vinylacetat und/oder Vinylalkohol enthalten.

15. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponente (c) ein Addukt von 8 bis 30 Mol Ethylenoxid an 1 Mol 4-Nonylphenol, an 1 Mol Dinonylphenol oder an 1 Mol von Verbindungen, die durch Anlagerung von 1 bis 3 Mol von Styrolen an 1 Mol Phenol hergestellt werden, ist.

16. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponente (c) ein Ethylenoxidaddukt der Formel



ist, worin m₃ 1 bis 3 und n₃ 8 bis 30 bedeuten.

17. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass sie als anionische Komponente (b) ein Kondensationsprodukt von Formaldehyd mit einer aromatischen Sulfonsäure und als nichtionische Komponente (c) ein Alkylenoxidaddukt der in Anspruch 14 definierten Formel (11) enthält.

18. Dispersion gemäss Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass sie als nichtionische Komponente (c) eine Mischung aus einem Alkylenoxidaddukt der in Anspruch 14 definierten Formel (11) und einem Alkylenoxid-Kondensationsprodukt (cc) enthält.

19. Dispersion gemäss Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, dass sie als nichtionische Komponente (c) ein Alkylenoxid-Kondensationsprodukt (cc) enthält.

20. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass sie als anionische Komponente (b) ein Kondensationsprodukt von Formaldehyd mit einer aromatischen Sulfonsäure und als nichtionische Komponente (c) ein Alkylenoxid-Addukt an Sorbitanester enthält.

21. Dispersion gemäss Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dass sie als anionische Komponente (b) einen sauren Phosphorsäureester oder dessen Salz des Oxalkylierungsproduktes der in Anspruch 9 definierten

Formel (7) und als nichtionogene Komponente (c) ein Alkylenoxidaddukt der in Anspruch 14 definierten Formel (11) enthält.

22. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 21, dadurch gekennzeichnet, dass sie zusätzlich als Komponente (d) ein Stabilisierungs- oder Verdickungsmittel enthält.

23. Dispersion gemäss Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponente (d) eine 0,5 bis 10 %ige wässrige Lösung oder Dispersion einer polymerisierten ethylenisch-ungesättigten Mono- oder Dicarbonsäure von 3 bis 5 Kohlenstoffatomen, insbesondere Polyacrylsäure ist.

24. Dispersion gemäss Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponente (d) ein Polysaccharid ist.

25. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 24, dadurch gekennzeichnet, dass sie zusätzlich ein Antischaummittel enthält.

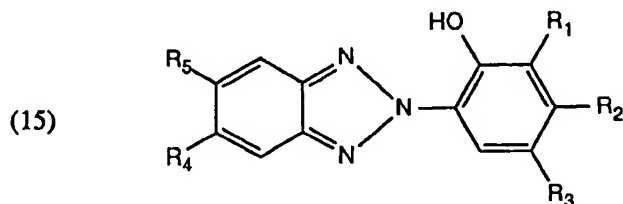
26. Dispersion gemäss Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass das Antischaummittel ein Alkyldiamid der Formel



ist, in der V_1 und V_2 , unabhängig voneinander, je einen aliphatischen Rest mit 9 bis 23 Kohlenstoffatomen und Q einen Alkylenrest mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen bedeuten.

27. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 26, dadurch gekennzeichnet, dass sie zusätzlich ein Konservierungsmittel und/oder ein Gefrierschutzmittel enthält.

28. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 27, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Komponente (a) ein Gemisch aus einer Benzotriazolverbindung der Formel (1) und einer Benzotriazolverbindung der Formel



Worin

R_1 Wasserstoff, C_1 - C_{12} -Alkyl, Chlor, C_5 - C_8 -Cycloalkyl oder C_7 - C_9 -Phenylalkyl,

R_2 Wasserstoff, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, Chlor oder Hydroxy,

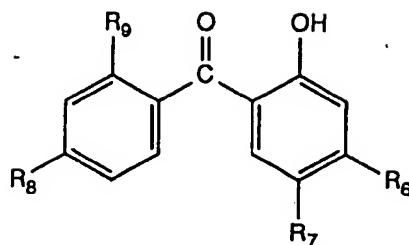
R_3 C_1 - C_{12} -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, Phenyl, (C_1 - C_8 -Alkyl)-phenyl, C_5 - C_8 -Cycloalkyl, C_2 - C_9 -Alkoxycarbonyl, Chlor, Carboxyethyl oder C_7 - C_9 -Phenylalkyl,

R_4 Wasserstoff, Chlor, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy oder C_2 - C_4 -Alkoxycarbonyl, und

R_5 Wasserstoff oder Chlor bedeuten, enthält.

29. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 27, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Komponente (a) ein Gemisch aus einer Benzotriazolverbindung der Formel (1) und einer Benzophenonverbindung der Formel

(16)



Worin

R₆ Wasserstoff, Hydroxy, C₁-C₁₄-Alkoxy oder Phenoxy,

R₇ Wasserstoff, Halogen oder C₁-C₄-Alkyl

R₈ Wasserstoff, Hydroxy oder C₁-C₄-Alkoxy und

R₉ Wasserstoff oder Hydroxy
bedeuten, enthält.

30. Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 27, dadurch gekennzeichnet, dass sie als Komponente (a) ein Gemisch aus einer Benzotriazolverbindung der Formel (1), einer Benzotriazolverbindung der Formel (15) und einer Benzophenonverbindung der Formel (16) enthält.

31. Dispersion gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass sie, bezogen auf die gesamte Dispersion,

5-50 Gewichtsprozent der Komponente (a),

0-18 Gewichtsprozent der Komponente (b),

0-18 Gewichtsprozent der Komponente (c),

0-5 Gewichtsprozent der Komponente (d),

0-8 Gewichtsprozent einer weiteren, von der Komponente (b) verschiedenen anionischen Komponente,

0-8 Gewichtsprozent einer weiteren von Komponente (c) verschiedenen nichtionischen Komponente,

0-7 Gewichtsprozent eines Antischaummittel,

0-1 Gewichtsprozent eines Konservierungsmittels und

0-20 Gewichtsprozent eines Gefrierschutzmittels enthält.

32. Verwendung der wässrigen Dispersion gemäss einem der Ansprüche 1 bis 31 beim Färben von synthetischen Fasermaterialien, insbesondere Polyesterfasern oder säuremodifizierten Polyesterfasern.

33. Verfahren zum Färben von Synthefasern, vorzugsweise Polyesterfasern oder säuremodifizierte Polyesterfasern, enthaltendem Textilmaterial mit Dispersionsfarbstoffen bzw. kationischen Farbstoffen, dadurch gekennzeichnet, dass man dieses Material in Gegenwart einer wässrigen Dispersion einer Benzotriazolverbindung gemäss einem der Ansprüche 1 bis 31 färbt.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 91 81 0661

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
X	EP-A-0 345 219 (CIBA-GEIGY AG)	1, 5-11, 14, 19, 22-27, 31-33	D06P1/642 D06M13/358 C09B67/46
Y	* Seite 2, Zeile 3 - Seite 6, Zeile 44 *	1, 28-30	
X	US-A-3 629 192 (H. HELLER ET AL) * Spalte 1, Zeile 34 - Zeile 43 * * Spalte 2, Zeile 1 - Spalte 3, Zeile 6 * * Spalte 7, Zeile 15 - Zeile 30 *	1-4	
Y	---	1, 28-30	
X	DE-A-2 536 335 (SUMITOMO CHEMICAL CO. LTD.) * Seite 1, Absatz 1 * * Seite 2, letzter Absatz - Seite 3, Absatz 7 * * Seite 12, Absatz 2; Beispiel 21 *	1-4	
D	& US-A-4 077 971	1, 28-30	
Y	---	1, 28-30	
Y	FR-A-2 546 544 (SANDOZ S.A.) * Seite 1, Zeile 1 - Seite 2, Zeile 35 *	1, 28-30	
	-----		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5)
			C09B C08K D06P D06M
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 29 NOVEMBER 1991	Prüfer MONTERO LOPEZ B.
<p>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</p> <p>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur</p> <p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument I : aus andern Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p>			

EPO FORM 1503 (03/92) (P/0402)